

## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 26. September 2002 (26.09.2002)

**PCT** 

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/074718 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C07C

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/02824

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. März 2002 (14.03.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 14 734.1

20. März 2001 (20.03.2001) DE

101 36 614.0

17. Juli 2001 (17.07.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ARLT, Wolfgang [DE/DE]; Borgsdorfer Strasse 2, 16540 Hohen Neuendorf (DE). SEILER, Matthias [DE/DE]; Schlieperstrasse 53, 13507 Berlin (DE). JORK, Carsten [DE/DE]; Uhlandstrasse 72, 10717 Berlin (DE). SCHNEIDER, Thomas [DE/DE]; Friedrichsbergerstrasse 1, 10243 Berlin (DE).

BASF AKTIENGESELLSCHAFT; 67056 (74) Anwalt: Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: IONIC LIQUIDS AS SELECTIVE ADDITIVES FOR THE SEPARATION OF CLOSE-BOILING OR AZEOTROPIC **MIXTURES** 

(54) Bezeichnung: IONISCHE FLÜSSIGKEITEN ALS SELEKTIVE ZUSATZSTOFFE FÜR DIE TRENNUNG ENGSIEDEN-DER ODER AZEOTROPER GEMISCHE

(57) Abstract: The invention relates to a method for separating close-boiling homo and heteroazeotropic mixtures using ionic liquids. The method is superior to conventional extractive rectification in terms of cost-effectiveness and exergetic aspects as a result of the selectivity and the unusual characteristic profile of the ionic liquids.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Trennung von engsiedenden, homo- und heteroazeotropen Gemischen unter Verwendung von ionischen Flüssigkeiten. Durch die Selektivität und das ungewöhnliche Eigenschaftsprofil der ionischen Flüssigkeiten ist das Verfahren aus Kostengesichtspunkten und exergetischen Aspekten der konventionellen Extraktivrektifikation überlegen.



Ionische Flüssigkeiten als selektive Zusatzstoffe für die Trennung engsiedender oder azeotroper Gemische

#### 5 Beschreibung

Die Erfindung betrifft einen Prozeß und ein Verfahren zur Trennung von engsiedenden oder azeotropen Gemischen unter Verwendung ionischer Flüssigkeiten als selektive Zusatzstoffe bei der 10 Rektifikation.

In der Industrie treten eine Vielzahl von Flüssigmischungen auf, die sich nicht durch konventionelle Rektifikation, sondern vorzugsweise durch Extraktivrektifikation [Stichlmair, S. und 15 Fair, J., Distillation, ISBN 0-471-25241-7, Seite 241 ff] trennen lassen. Dieser Sachverhalt ist in dem ähnlichen Siedeverhalten der Gemischkomponenten begründet, das heißt in ihrer Eigenschaft, sich bei einem definiertem Druck und einer definierten Temperatur im nahezu gleichen oder gleichen molaren Konzentrationsverhältnis 20 auf die Dampf- und Flüssigphase zu verteilen.

Der Trennaufwand für eine binäre -aus den Komponenten i und j bestehende- Flüssigmischung bei der Rektifikation spiegelt sich im sogenannten Trennfaktor  $lpha_{ exttt{ij}}$ , dem Verhältnis der Verteilungskoeffi-25 zienten der Komponenten i und j, wider. Je näher der Trennfaktor dem Wert eins kommt, desto aufwendiger wird die Trennung der Gemischkomponenten mittels konventioneller Rektifikation, da entweder die Trennstufenanzahl der Rektifikationskolonne und/oder das Rücklaufverhältnis im Kolonnenkopf vergrößert werden muß. Nimmt 30 der Trennfaktor den Wert eins an, so liegt ein azeotroper Punkt vor, und die weitere Aufkonzentrierung der Gemischkomponenten ist auch durch eine Erhöhung der Trennstufenzahl oder des Rücklaufverhältnisses nicht mehr möglich. Generell ist bei der Verwendung des Trennfaktors zu beachten, dass er größer oder kleiner 1 sein 35 kann, je nachdem ob der Verteilungskoeffizient des Leichtsieders im Zähler oder im Nenner steht. Normalerweise wird der Leichtsieder im Zähler aufgetragen, so dass der Trennfaktor größer 1

40 Ein in der Industrie häufig praktiziertes Vorgehen zur Trennung engsiedender -hierbei wird ein Trennfaktor etwa kleiner 1,2 verstanden- oder azeotroper Systeme stellt die Zugabe eines selektiven Zusatzstoffes, des sogenannten Entrainers, in einer Extraktiv-Rektifikation dar. Ein geeigneter Zusatzstoff beeinflußt durch selektive Wechselwirkungen mit einer oder mehreren der Gemischkomponenten den Trennfaktor, so daß die Auftrennung der engsiedenden oder azeotrop-siedenden Gemischkomponenten ermöglicht

2

wird. Bei der Extraktiv-Rektifikation sind die durch die Wirkung des Entrainers erhaltenen Kopf- und Sumpfkomponenten die Zielkomponenten der Kolonne.

- 5 Ein Gütemaß für die Intensität der Wechselwirkungen des Entrainers mit einer oder mehreren der Gemischkomponenten stellt die sogenannte Selektivität dar. Die Selektivität ist definiert als das Verhältnis aus Grenzaktivitätskoeffizient der Komponente i zu Grenzaktivitäts-koeffizient der Komponente j, wobei die Komponen-
- 10 ten i und j im Entrainer unendlich verdünnt vorliegen [Schult, C. J. et. al.; Infinite-dilution activity coefficients for several solutes in hexadecane and in n-methyl-2-pyrrolidone (NMP): experimental measurements and UNIFAC predictions; Fluid Phase Equilibria 179 (2001) S.117-129]. Wie von Schult et. al. dargelegt,
- 15 führt eine höhere Entrainer-Selektivität zu einer höheren relativen Flüchtigkeit, einem kleineren Rücklaufverhältnis und somit zu niedrigeren Trennkosten. Wie weiter hinten offenbart ist eine möglichst hohe Selektivität z. B. größer 1,3, bevorzugt größer 2,0. angestrebt.

20

- Im folgenden wird die überraschenderweise gefundene Eignung einiger ionischer Flüssigkeiten für die Trennung azeotroper und/oder engsiedender Gemische anhand der Entrainer-Selektivität sowie des Trennfaktors gezeigt. Die für die Entrainer-Selektivität maßgeb-
- 25 lichen Aktivitätskoeffizienten bei unendlicher Verdünnung können
  nach mehreren Methoden bestimmt werden, bevorzugt unter
  Verwendung der Gas-Flüssig-Chromatographie (GLC oder GLPC)
  [Schult, C. J. et. al.; Infinite-dilution activity coefficients
  for several solutes in hexadecane and in n-methyl-2-pyrrolidone
  30 (NMP): experimental measurements and UNIFAC predictions; Fluid
  - Phase Equilibria 179 (2001) S.117-129] sowie der in letzterer Veröffentlichung von Schult et. al. verwendeten Gleichungen (4) und (6).
- 35 Aus Kostengründen ist man bestrebt, die einzusetzende Zusatzstoffmenge zu minimieren. Der Entrainer befindet sich vorteilhaft
  im wesentlichen in der flüssigen Phase innerhalb der Kolonne. Erhöhte Mengen würden gegebenenfalls zu einer Vergrößerung des Kolonnendurchmessers führen, bedingen jedoch immer eine Erhöhung
- 40 des Druckverlustes der Dampfphase in der Kolonne und damit auch einen größeren Exergieverlust. Eine Erhöhung der Entrainermenge führt daher zu erhöhten Invest- und Betriebskosten.

Bei gegebener Kolonnenlänge und gleichem Rücklaufverhältnis führt 45 der größere Trennfaktor zu einem reineren Produkt oder bei gegebener Kolonnenlänge und Reinheit des Kopfproduktes führt der größere Trennfaktor zu einem geringeren Rücklaufverhältnis und damit

3

zu einer Energieersparnis. Bei gegebener Reinheit und gegebenem Rücklaufverhältnis führt eine erhöhte Entrainermenge und ein höherer Trennfaktor zu einer Investkostenersparnis durch eine verkürzte Kolonnenlänge. Damit hat es der planende Ingenieur in der 5 Hand, aufgrund Standort-spezifischer Gegebenheiten die Investoder Betriebskosten (Energiekosten) zu minimieren.

Die Erfindung betrifft einen Prozeß und ein Verfahren, bei dem eine neuartige Substanzklasse, die ionischen Flüssigkeiten, zur 10 Trennung engsiedender oder azeotroper Flüssigmischungen eingesetzt wird, da diese ionischen Flüssigkeiten überraschenderweise den konventionellen Zusatzstoffen überlegen sind. Die Überlegenheit kann direkt an Selektivität und Trennfaktor abgelesen werden. Bei Verwendung einer geeigneten ionischen Flüssigkeit ist der Trennfaktor am azeotropen Punkt stärker verschieden von eins als bei Verwendung eines konventionellen Zusatzstoffes in gleichen Mengen.

Unter ionischen Flüssigkeiten werden solche verstanden, wie sie von Wasserscheid und Keim in der Angewandten Chemie 2000, 112, 3926-3945 definiert sind. Die Stoffgruppe der ionischen Flüssigkeiten stellt ein neuartiges Lösungsmittel dar. Wie in der genannten Druckschrift aufgeführt handelt es sich bei ionischen Flüssigkeiten um bei relativ niedrigen Temperaturen schmelzende Salze mit nichtmolekularem, ionischen Charakter. Sie sind bereits bei relativ niedrigen Temperaturen kleiner 200°C, bevorzugt kleiner 150°C, besonders bevorzugt kleiner 100°C flüssig und dabei relativ niedrigviskos. Sie besitzen sehr gute Löslichkeiten für eine große Anzahl organischer, anorganischer und polymerer Substanzen.

Ionische Flüssigkeiten sind im Vergleich zu ionischen Salzen bei wesentlich geringeren Temperaturen (in der Regel unterhalb von 200°C,) flüssig und besitzen häufig einen Schmelzpunkt-unterhalb von 0°C, im Einzelfall bis -96°C, was wichtig für die industrielle Umsetzung der Extraktivrektifikation ist.

Darüber hinaus sind ionische Flüssigkeiten in der Regel nicht brennbar, nicht korrosiv und wenig viskos und zeichnen sich durch 40 einen nicht meßbaren Dampfdruck aus.

Als ionische Flüssigkeiten werden erfindungsgemäß solche Verbindungen bezeichnet, die mindestens eine positive und mindestens eine negative Ladung aufweisen, insgesamt jedoch ladungs45 neutral sind, und einen Schmelzpunkt unter 200°C aufweisen, bevorzugt unter 100, besonders bevorzugt unter 50°C.

Die Ionischen Flüssigkeiten können auch mehrere positive oder negative Ladungen aufweisen, beispielsweise 1 bis 5, bevorzugt 1 bis 4, besonders bevorzugt 1 bis 3, ganz besonders bevorzugt 1 bis 2, insbesondere jedoch je eine positive und negative Ladung.

5 Die Ladungen können sich an verschiedenen lokalisierten oder delokalisierten Bereichen innerhalb eines Moleküls befinden, also betainartig, oder auf je ein getrenntes Anion und Kation verteilt sein. Bevorzugt sind solche Ionischen Flüssigkeiten, die aus mindestens einem Kation und mindestens einem Anion aufgebaut sind.

6 Kation und Anion können, wie oben ausgeführt, ein oder mehrfach,

10 Kation und Anion können, wie oben ausgeführt, ein oder mehrfach, bevorzugt einfach geladen sein.

Selbstverständlich sind auch Gemische verschiedener ionischer Flüssigkeiten denkbar.

15

Bevorzugt als Kation sind Ammonium- oder Phosphoniumionen, oder solche Kationen, die mindestens einen fünf- bis sechsgliedrigen Heterocyclus enthalten, der mindestens ein Phosphor- oder Stickstoffatom sowie gegebenenfalls ein Sauerstoff- oder Schwefelatom aufweist, besonders bevorzugt solche Verbindungen, die mindestens einen fünf- bis sechsgliedrigen Heterocyclus enthalten, der ein, zwei oder drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder ein Sauerstoffatom aufweist, ganz besonders bevorzugt solche mit ein oder zwei Stickstoffatomen.

25

45

Besonders bevorzugte Ionische Flüssigkeiten sind solche, die ein Molgewicht unter 1000 g/mol aufweisen, ganz besonders bevorzugt unter 350 g/mol.

30 Weiterhin sind solche Kationen bevorzugt, die ausgewählt sind aus den Verbindungen der Formeln (Ia) bis  $\cdot$  (Iw),

35 
$$\mathbb{R}^4$$
  $\mathbb{R}^2$   $\mathbb{R}^3$   $\mathbb{R}^2$   $\mathbb{R}^3$   $\mathbb{R}^3$   $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^7$   $\mathbb{R}^7$   $\mathbb{R}^7$   $\mathbb{R}^7$   $\mathbb{R}^7$ 

10

R4

N

R7

R1

R3

R2

(g)

20 R<sup>1</sup> R<sup>7</sup> R<sup>7</sup>
25 R<sup>4</sup> R<sup>3</sup> R<sup>2</sup>

$$R^6$$
 $R^5$ 
 $R^1$ 
 $N$ 
 $R^2$ 
 $R^4$ 
 $R^3$ 

30 R<sup>5</sup> R<sup>4</sup> R<sup>3</sup> R<sup>7</sup>
35 R<sup>2</sup> (m)

$$R^5$$
 $R^4$ 
 $R^5$ 
 $R^7$ 
 $R^2$ 
 $R^3$ 
 $R^7$ 

40 R<sup>2</sup> R<sup>7</sup>
N⊕
R3 O R1

$$R^3$$
 $N-N$ 
 $R^1$ 
 $R^7$ 
 $R^7$ 
 $(r)$ 

20 sowie Oligo- bzw. Polymere, die diese Strukturen enthalten,

worin

R1, R2, R3, R4, R5, R6 und R7 unabhängig voneinander jeweils C1 - 25 C18-Alkyl, gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder ein oder mehrere substituierte oder unsubstituierte Iminogruppen unterbrochenes C2 - C18-Alkyl, C6 - C12-Aryl, C5 - C12-Cycloalkyl oder einen fünf- bis sechsgliedrigen, Sauerstoff-, Stickstoff- und/oder Schwefelatome auf- weisenden Heterocyclus bedeuten oder zwei von ihnen gemeinsam einen ungesättigten, gesättigten oder aromatischen und gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder ein oder mehrere substituierte oder unsubstituierte Iminogruppen unterbrochenen Ring bilden, wobei die genannten Reste jeweils durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiert sein können.

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$  und  $R^6$  können zusätzlich dazu Wasserstoff bedeu-40 ten.

R<sup>7</sup> kann darüberhinaus C<sub>1</sub> - C<sub>18</sub>-Alkyloyl (Alkylcarbonyl), C<sub>1</sub> - C<sub>18</sub>-Alkyloxycarbonyl, C<sub>5</sub> - C<sub>12</sub>-Cycloalkylcarbonyl oder C<sub>6</sub> - C<sub>12</sub>-Aryloyl (Arylcarbonyl) bedeuten, wobei die genannten Reste jeweils durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiert sein können.

7

#### Darin bedeuten

gegebenenfalls durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituier-5 tes C<sub>1</sub> - C<sub>18</sub>-Alkyl beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec-Butyl, tert.-Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, 2-Etylhexyl, 2,4,4-Trimethylpentyl, Decyl, Dodecyl, Tetradecyl, Hetadecyl, Octadecyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,1,3,3-Tetramethylbutyl, Benzyl, 1-Phenylethyl, 2-Phenyl-10 ethyl, α,α-Dimethylbenzyl, Benzhydryl, p-Tolylmethyl,1-(p-Butylphenyl)-ethyl, p-Chlorbenzyl, 2,4-Dichlorbenzyl, p-Methoxybenzyl, m-Ethoxybenzyl, 2-Cyanoethyl, 2-Cyanopropyl, 2-Methoxycarbonethyl, 2-Ethoxycarbonylethyl, 2-Butoxycarbonylpropyl, 1,2-Di-(methoxycarbonyl)-ethyl, 2-Methoxyethyl, 2-Ethoxyethyl, 15 2-Butoxyethyl, Diethoxymethyl, Diethoxyethyl, 1,3-Dioxolan-2-yl, 1,3-Dioxan-2-yl, 2-Methyl-1,3-dioxolan-2-yl, 4-Methyl-1,3dioxolan-2-yl, 2-Isopropoxyethyl, 2-Butoxypropyl, 2-Octyloxyethyl, Chlormethyl, 2-Chlorethyl, Trichlormethyl, Trifluormethyl, 1,1-Dimethyl-2-chlorethyl, 2-Methoxyisopropyl, 2-Ethoxyethyl, 20 Butylthiomethyl, 2-Dodecylthioethyl, 2-Phenylthioethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Hydroxyethyl, 2-Hydroxypropyl, 3-Hydroxypropyl, 4-Hydroxybutyl, 6-Hydroxyhexyl, 2-Aminoethyl, 2-Aminopropyl, 3-Aminopropyl, 4-Aminobutyl, 6-Aminohexyl, 2-Methylaminoethyl, 2-Methylaminopropyl, 3-Methylaminopropyl, 4-Methylaminobu-

25 tyl, 6-Methylaminohexyl, 2-Dimethylaminoethyl, 2-Dimethylaminopropyl, 3-Dimethylaminopropyl, 4-Dimethylaminobutyl, 6-Dimethylaminohexyl, 2-Hydroxy-2,2-dimethylethyl, 2-Phenoxyethyl, 2-Phenoxypropyl, 3-Phenoxypropyl, 4-Phenoxybutyl, 6-Phenoxyhexyl, 2-Methoxyethyl, 2-Methoxypropyl, 3-Methoxypropyl, 4-Methoxybutyl,

30 6-Methoxyhexyl, 2-Ethoxyethyl, 2-Ethoxypropyl, 3-Ethoxypropyl, 4-Ethoxybutyl oder 6-Ethoxyhexyl und,

gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder ein oder mehrere substituierte oder

- 35 unsubstituierte Iminogruppen unterbrochenes C<sub>2</sub> C<sub>18</sub>-Alkyl beispielsweise 5-Hydroxy-3-oxa-pentyl, 8-Hydroxy-3,6-dioxa-octyl, 11-Hydroxy-3,6,9-trioxa-undecyl, 7-Hydroxy-4-oxa-heptyl, 11-Hydroxy-4,8-dioxa-undecyl, 15-Hydroxy-4,8,12-trioxa-penta-decyl, 9-Hydroxy-5-oxa-nonyl, 14-Hydroxy-5,10-oxa-tetradecyl,
- 40 5-Methoxy-3-oxa-pentyl, 8-Methoxy-3,6-dioxa-octyl, 11-Methoxy3,6,9-trioxa-undecyl, 7-Methoxy-4-oxa-heptyl, 11-Methoxy-4,8-dioxa-undecyl, 15-Methoxy-4,8,12-trioxa-pentadecyl, 9-Methoxy-5-oxanonyl, 14-Methoxy-5,10-oxa-tetradecyl, 5-Ethoxy-3-oxa-pentyl,
  8-Ethoxy-3,6-dioxa-octyl, 11-Ethoxy-3,6,9-trioxa-undecyl,
- 45 7-Ethoxy-4-oxa-heptyl, 11-Ethoxy-4,8-dioxa-undecyl,

8

15-Ethoxy-4,8,12-trioxa-pentadecyl, 9-Ethoxy-5-oxa-nonyl oder 14-Ethoxy-5,10-oxa-tetradecyl.

Bilden zwei Reste einen Ring, so können diese Reste gemeinsam be5 deuten 1,3-Propylen, 1,4-Butylen, 2-Oxa-1,3-propylen,
1-Oxa-1,3-propylen, 2-Oxa-1,3-propylen, 1-Oxa-1,3-propenylen,
1-Aza-1,3-propenylen, 1-C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl-1-aza-1,3-propenylen,
1,4-Buta-1,3-dienylen, 1-Aza-1,4-buta-1,3-dienylen oder
2-Aza-1,4-buta-1,3-dienylen.

10

Die Anzahl der Sauerstoff- und/oder Schwefelatome und/oder Iminogruppen ist nicht beschränkt. In der Regel beträgt sie nicht mehr als 5 in dem Rest, bevorzugt nicht mehr als 4 und ganz besonders bevorzugt nicht mehr als 3.

15

Weiterhin befinden sich zwischen zwei Heteroatomen in der Regel mindestens ein Kohlenstoffatom, bevorzugt mindestens zwei.

Substituierte und unsubstituierte Iminogruppen können beispiels-20 weise Imino-, Methylimino-, iso-Propylimino, n-Butylimino oder tert-Butylimino sein.

#### Weiterhin bedeuten

25 funktionelle Gruppen Carboxy, Carboxamid, Hydroxy, Di- $(C_1-C_4-Alkyl)$ -amino,  $C_1-C_4-Alkyl$ oxycarbonyl, Cyano oder  $C_1-C_4-Alkyl$ oxy,

gegebenenfalls durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy,
30 Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituiertes C<sub>6</sub> - C<sub>12</sub>-Aryl beispielsweise Phenyl, Tolyl, Xylyl, α-Naphthyl,
β-Naphthyl, 4-Diphenylyl, Chlorphenyl, Dichlorphenyl, Trichlorphenyl, Difluorphenyl, Methylphenyl, Dimethylphenyl, Trimethylphenyl, Ethylphenyl, Diethylphenyl, iso-Propylphenyl, tert.-Butylphenyl, Dodecylphenyl, Methoxyphenyl, Dimethoxyphenyl, Ethoxyphenyl, Hexyloxyphenyl, Methylnaphthyl, Isopropylnaphthyl, Chlornaphthyl, Ethoxynaphthyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,4,6-Trimethylphenyl, 2,6-Dimethoxyphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 4-Bromphenyl, 2oder 4-Nitrophenyl, 2,4- oder 2,6-Dinitrophenyl, 4-Dimethylaminophenyl, 4-Acetylphenyl, Methoxyethylphenyl oder Ethoxymethylphenyl,

gegebenenfalls durch funktionelle Gruppen, Aryl, Alkyl, Aryloxy, Alkyloxy, Halogen, Heteroatome und/oder Heterocyclen substituier- 45 tes C<sub>5</sub> - C<sub>12</sub>-Cycloalkyl beispielsweise Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Cyclododecyl, Methylcyclopentyl, Dimethylcyclopentyl, Methylcyclohexyl, Dimethylcyclohexyl, Butylcy-

9

clohexyl, Methoxycyclohexyl, Dimethoxycyclohexyl, Diethoxycyclohexyl, Butylthiocyclohexyl, Chlorcyclohexyl, Dichlorcyclohexyl, Dichlorcyclopentyl sowie ein gesättigtes oder ungesättigtes bicyclisches System wie z.B. Norbornyl oder Norbornenyl,

ein fünf- bis sechsgliedriger, Sauerstoff-, Stickstoff- und/oder Schwefelatome aufweisender Heterocyclus beispielsweise Furyl, Thiophenyl, Pyrryl, Pyridyl, Indolyl, Benzoxazolyl, Dioxolyl, Dioxyl, Benzimidazolyl, Benzthiazolyl, Dimethylpyridyl, Methyl10 chinolyl, Dimethylpyrryl, Methoxyfuryl, Dimethoxypyridyl, Difluorpyridyl, Methylthiophenyl, Isopropylthiophenyl oder tert.-Butylthiophenyl und

C<sub>1</sub> bis C<sub>4</sub>-Alkyl beispielsweise Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, 15 n-Butyl, sec-Butyl oder tert.-Butyl.

C<sub>1</sub> - C<sub>18</sub>-Alkyloyl (Alkylcarbonyl) kann beispielsweise sein Acetyl, Propionyl, n-Butyloyl, sec-Butyloyl, tert.-Butyloyl, 2-Etylhexylcarbonyl, Decanoyl, Dodecanoyl, Chloracetyl, Trichloracetyl oder 20 Trifluoracetyl.

C<sub>1</sub> - C<sub>18</sub>- Alkyloxycarbonyl kann beispielsweise sein Methyloxycarbonyl, Ethyloxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, Isopropyloxycarbonyl, n-Butyloxycarbonyl, sec-Butyloxycarbonyl, tert.-Butyloxycarbonyl, 25 Hexyloxycarbonyl, 2-Etylhexyloxycarbonyl oder Benzyloxycarbonyl.

- $C_5$   $C_{12}$ -Cycloalkylcarbonyl kann beispielsweise sein Cyclopentylcarbonyl, Cyclohexylcarbonyl oder Cyclododecylcarbonyl.
- 30  $C_6$   $C_{12}$ -Aryloyl (Arylcarbonyl) kann beispielsweise sein Benzoyl, Toluyl, Xyloyl,  $\alpha$ -Naphthoyl,  $\beta$ -Naphthoyl, Chlorbenzoyl, Dichlorbenzoyl, Trichlorbenzoyl oder Trimethylbenzoyl.

Bevorzugt sind R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> unabhängig voneinander **35** Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl, 2-Hydroxyethyl, 2-Cyanoethyl, 2-(Methoxycarbonyl)-ethyl, 2-(Ethoxycarbonyl)-ethyl, 2-(n-Butoxycarbonyl)-ethyl, Dimethylamino, Diethylamino und Chlor.

Bevorzugt ist R<sup>7</sup> Methyl, Ethyl, n-Butyl, 2-Hydroxyethyl, 2-Cyano-60 ethyl, 2-(Methoxycarbonyl)-ethyl, 2-(Ethoxycarbonyl)-ethyl, 2-(n-Butoxycarbonyl)-ethyl, Acetyl, Propionyl, t-Butyryl, Methoxy-carbonyl, Ethoxycarbonyl oder n-Butoxycarbonyl.

Besonders bevorzugte Pyridiniumionen (Ia) sind solche, bei denen 45 einer der Reste R¹ bis R⁵ Methyl, Ethyl oder Chlor ist, R² Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind, oder R³ Dimethylamino, R² Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

10

alle anderen Wasserstoff sind oder  $R^7$  Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind oder  $R^2$  Carboxy oder Carboxamid,  $R^7$  Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff oder  $R^1$  und  $R^2$  oder  $R^2$  und  $R^3$  1,4-Buta-1,3-dienylen,

 $\mathbf{5}\ \mathbf{R}^7$  Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind.

Besonders bevorzugte Pyridaziniumionen (Ib) sind solche, bei denen einer der Reste R<sup>1</sup> bis R<sup>4</sup> Methyl oder Ethyl, R<sup>7</sup> Acetyl,

- 10 Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff oder  $\mathbb{R}^7$  Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl, und alle anderen Wasserstoff sind.
- Besonders bevorzugte Pyrimidiniumionen (Ic) sind solche, bei de15 nen R<sup>2</sup> bis R<sup>4</sup> Wasserstoff oder Methyl, R<sup>7</sup> Acetyl, Methyl, Ethyl
  oder n-Butyl und R<sup>1</sup> Wasserstoff, Methyl oder Ethyl ist, oder R<sup>2</sup>
  und R<sup>4</sup> Methyl, R<sup>3</sup> Wasserstoff und R<sup>1</sup> Wasserstoff, Methyl oder
  Ethyl und R<sup>7</sup> Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ist.
- 20 Besonders bevorzugte Pyraziniumionen (Id) sind solche, bei denen R<sup>1</sup> bis R<sup>4</sup> alle Methyl und R<sup>7</sup> Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl oder R<sup>7</sup> Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und alle anderen Wasserstoff sind.
- 25 Besonders bevorzugte Imidazoliumionen (Ie) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R<sup>1</sup> ausgewählt ist unter Methyl, Ethyl, n-Propyl, n-Butyl, n-Pentyl, n-Octyl, n-Decyl, n-Dodecyl, 2-Hydroxyethyl oder 2-Cyano-30 ethyl,

 ${\bf R}^7$  Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und  ${\bf R}^2$  bis  ${\bf R}^4$  unabhängig voneinander Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten

35 Besonders bevorzugte 1H-Pyrazoliumionen (If) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R1 unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> unter Wasserstoff oder Methyl und

40 R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 3H-Pyrazoliumionen (Ig) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

45  $R^1$  unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,  $R^2$ ,  $R^3$  und  $R^4$  unter Wasserstoff oder Methyl und

11

R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 4H-Pyrazoliumionen (Ih) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

5

- $R^1$  bis  $R^4$  unter Wasserstoff oder Methyl und  $R^7$  unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.
- Besonders bevorzugte 1-Pyrazoliniumionen (Ii) sind solche, bei 10 denen unabhängig voneinander
  - R1 bis R6 unter Wasserstoff oder Methyl und
  - R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind.
- 15 Besonders bevorzugte 2-Pyrazoliniumionen (Ij) sind solche, bei denen unabhängig voneinander
  - R1 unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,
  - R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und
- 20  $R^2$  bis  $R^6$  unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte 3-Pyrazoliniumionen (Ik) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

- 25  $R^1$  oder  $R^2$  unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,  $R^7$  unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und  $R^3$  bis  $R^6$  unter Wasserstoff oder Methyl
  - ausgewählt sind.

30

Besonders bevorzugte Imidazoliniumionen (Il) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

- $R^1$  oder  $R^2$  unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Butyl oder Phenyl,
- 35 R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und
  - ${\bf R}^3$  oder  ${\bf R}^4$  unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl und
  - R<sup>5</sup> oder R<sup>6</sup> unter Wasserstoff oder Methyl

ausgewählt sind.

40

Besonders bevorzugte Imidazoliniumionen (Im) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R1 oder R2 unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,

45 R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und

R3 bis R6 unter Wasserstoff oder Methyl

12

ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte Imidazoliniumionen (In) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

5

- $R^1$ ,  $R^2$  oder  $R^3$  unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,  $R^7$  Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und  $R^4$  bis  $R^6$  unter Wasserstoff oder Methyl
- 10 ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte Thiazoliumionen (Io) oder Oxazoliumionen (Ip) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

15  $R^1$  unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,  $R^7$  unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und  $R^2$  oder  $R^3$  unter Wasserstoff oder Methyl

ausgewählt sind.

20

Besonders bevorzugte 1,2,4-Triazoliumionen (Iq) und (Ir) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

R1 oder R2 unter Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Phenyl,

25  $R^7$  unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und  $R^3$  unter Wasserstoff, Methyl oder Phenyl

ausgewählt sind.

- 30 Besonders bevorzugte 1,2,3-Triazoliumionen (Is) und (It) sind solche, bei denen unabhängig voneinander
  - R1 unter Wasserstoff, Methyl oder Ethyl,
  - R7 unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und
- 35  $R^2$  oder  $R^3$  unter Wasserstoff oder Methyl ausgewählt sind oder  $R^2$  und  $R^3$  1,4-Buta-1,3-dienylen und alle anderen Wasserstoff sind.

Besonders bevorzugte Pyrrolidiniumionen (Iu) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

40

 $\mathbb{R}^1$  und  $\mathbb{R}^7$  unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl ausgewählt sind und

 $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$  und  $R^5$  Wasserstoff bedeuten.

**45** Besonders bevorzugte Ammoniumionen (Iv) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

13

 $R^7$  unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und  $R^1$ ,  $R^2$ , und  $R^3$  unter Methyl, Ethyl, n-Butyl, 2-Hydroxyethyl, Benzyl oder Phenyl ausgewählt sind.

5 Besonders bevorzugte Phosphoniumionen (Iw) sind solche, bei denen unabhängig voneinander

 ${\sf R}^7$  unter Acetyl, Methyl, Ethyl oder n-Butyl und  ${\sf R}^1$ ,  ${\sf R}^2$ , und  ${\sf R}^3$  unter Phenyl, Phenoxy, Ethoxy und n-Butoxy

ausgewählt sind.

Unter diesen sind die Ammonium-, Phosphonium-, Pyridinium- und Imidazoliumionen bevorzugt.

15

Ganz besonders bevorzugt sind als Kationen 1.2-Dimethyl-pyridinium, 1-Methyl-2-ethylpyridinium, 1-Methyl-2-ethyl-6-methylpyridinium, N-Methylpyridinium, 1-Butyl-2-methylpyridinium, 1-Butyl-2-ethylpyridinium, N-Methylpyridinium, N-Methylpyridinium

- 20 Butylpyridinium, 1-Butyl-4-methylpyridinium, 1,3-Dimethylimidazolium, 1,2,3-Trimethylimidazolium, 1-n-Butyl-3-methylimidazolium, 1,3,4,5-Tetramethylimidazolium, 1,3,4-Trimethylimidazolium, 2,3-Dimethylimidazolium, 1-Butyl-2,3-dimethylimidazolium, 3,4-Dimethylimidazolium, 2-Ethyl-3,4-dimethylimidazolium, 3-Methyl-2-
- 25 ethylimidazol, 3-Butyl-1-methylimidazolium, 3-Butyl-1-ethylimidazolium, 3-Butyl-1,2-dimethylimidazolium, 1,3-Di-n-Butylimidazolium, 3-Butyl-1,4,5-Trimethylimidazolium, 3-Butyl-1,4-Dimethylimidazolium, 3-Butyl-2-methylimidazolium, 1,3-Dibutyl-2-methylimidazolium, 3-Butyl-4-methylimidazolium, 3-Butyl-2-ethyl-4-methylimidazolium, 3-Butyl-2-ethyl-4-methylimidazolium, 1-Methyl-3-Octylimida-
- 30 midazolium und 3-Butyl-2-ethylimidazolium, 1-Methyl-3-Octylimidazolium, 1-Decyl-3-Methylimidazolium.

Insbesondere bevorzugt sind 1-Butyl-4-methylpyridinium, 1-n-Bu-tyl-3-methylimidazolium und 1-n-Butyl-3-ethylimidazolium.

35

Als Anionen sind prinzipiell alle Anionen denkbar.

Bevorzugt als Anionen sind Halogenide, F-, Cl-, Br-, I-, Acetat CH<sub>3</sub>COO-, Trifluoracetat CF<sub>3</sub>COO-, Triflat CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-, Sulfat SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>, 40 Hydrogensulfat HSO<sub>4</sub>-, Methylsulfat CH<sub>3</sub>OSO<sub>3</sub>-, Ethylsulfat C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OSO<sub>3</sub>-, Sulfit SO<sub>3</sub><sup>2-</sup>, Hydrogensulfit HSO<sub>3</sub>-, Aluminiumchloride AlCl<sub>4</sub>-,

Sulfit SO<sub>3</sub><sup>2-</sup>, Hydrogensulfit HSO<sub>3</sub><sup>-</sup>, Aluminiumchloride AlCl<sub>4</sub>, Al<sub>2</sub>Cl<sub>7</sub><sup>-</sup>, Al<sub>3</sub>Cl<sub>10</sub><sup>-</sup>, Aluminiumtribromid AlBr<sub>4</sub><sup>-</sup>, Nitrit NO<sub>2</sub><sup>-</sup>, Nitrat NO<sub>3</sub><sup>-</sup>, Kupferchlorid CuCl<sub>2</sub><sup>-</sup>, Phosphat PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>, Hydrogenphosphat HPO<sub>4</sub><sup>2-</sup>, Dihydrogenphosphat H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub><sup>-</sup>, Carbonat CO<sub>3</sub><sup>2-</sup>, Hydrogencarbonat HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>.

14

Besonders bevorzugt sind Tetrafluoroborat  $BF_4^-$ , Hexafluorophosphat  $PF_6^-$ , Bis(trifluormethylsulfonyl)imid  $(CF_3SO_2)_2N^-$ , Tosylat  $p-CH_3C_6H_4SO_3^-$ .

- 5 Unter den Ionischen Flüssigkeiten sind solche ganz besonders bevorzugt, deren Salze einen  $E_{\rm T}(30)$ -Wert von > 20, bevorzugt von >30, besonders bevorzugt von > 40 aufweisen. Der  $E_{\rm T}(30)$ -Wert ist ein Maß für die Polarität und wird von C. Reichardt in Reichardt, Christian Solvent Effects in Organic Chemistry Weinheim: VCH,
- 10 1979. XI, (Monographs in Modern Chemistry; 3), ISBN 3-527-25793-4 Seite 241 beschrieben.

Die Änderung des Trennfaktors durch den Entrainer kann nach mehreren Methoden bestimmt werden, bevorzugt nach der Head-Space-

- 15 Analyse, wie publiziert durch Hachenberg und Schmidt in Verfahrenstechnik, 8(1974), 12 auf den Seiten 343-347. Bei der Bestimmung der Wirkung des Entrainers auf das zu trennende Gemisch (der Feed) wird allgemein auf Entrainer-freier Basis gearbeitet, das heißt, daß die Konzentration des Entrainers in der flüssigen
- 20 Mischung zwar notiert aber in der prozentualen Konzentrationsangabe der Zielkomponenten nicht berücksichtigt wird.

Geeignet sind solche ionischen Flüssigkeiten, die in einer Gesamtkonzentration in der Flüssigkeit von 5 bis 90 Mol%, bevorzugt 10 bis 70 Mol%, zu einer Veränderung des Trennfaktors der Zielkomponenten untereinander verschieden von eins führen. Diese Veränderung kann in der beschriebenen Head-Space-Analyse festgestellt werden.

30 Die als Entrainer fungierende ionische Flüssigkeit wird so ausgewählt, daß

sie eine möglichst hohe Selektivität aufweist sie sich in dem zu trennenden Stoffgemisch zu mindestens 5mol% homogen löst,

35

- sie keine chemische Reaktion unter Aufbruch von kovalenten Bindungen mit einer der Komponenten des zu trennenden Stoffgemischs eingeht,
- die Komponenten des Sumpfproduktes durch Verdampfung infolge von Wärmezufuhr und/oder Druckabsenkung oder Rektifikation oder Extraktion oder Strippung mit Inertgas oder Überführung in eine feste Phase kostengünstig vom Entrainer abgetrennt werden können.
- 45 In der Rektifikationskolonne wird sich keine konstante Konzentration des Ionischen Fluids über der gesamten Höhe der Kolonne einstellen lassen. Es wird sich vielmehr im Verstärkungsteil di-

15

dort, wo das Azeotrop zu brechen ist, sichergestellt.

rekt unterhalb der Zugabestelle des Ionischen Fluids eine höhere Konzentration einstellen im Vergleich zum Abtriebsteil unterhalb des Feedzulaufes. Der quantifizierte Wert von 5 - 90 mol% sollte direkt auf dem Zulaufboden des Ionischen Fluids gemessen werden. 5 Damit wäre eine geeignete Konzentration im Verstärkungsteil, also

Um eine gute Löslichkeit der ionischen Flüssigkeit in dem zu trennenden Gemisch zu erhalten, sollten die Attraktionskräfte 10 zwischen den Molekülen der ionischen Flüssigkeit in etwa genauso groß sein wie zwischen den Molekülen des Feeds. Als intermolekulare Kräfte treten dabei Ionenkräfte, Dipol-Dipol-Kräfte, Induktionskräfte, Dispersionskräfte und Wasserstoff-Brückenbindungen auf, vgl. Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry (1993), 15 Vol. A24, S. 438-439. Die Einstellung dieser Kräfte ist bei den ionischen Flüssigkeiten durch die Variation der Kationen möglich. Auf diese Weise können die Löslichkeitseigenschaften reguliert werden. So nimmt z.B. durch eine Verlängerung der Kettenlänge des Alkylrestes an einem Alkyl-Methyl-Imidazolium-Tetrafluoroborat 20 die hydrophobie zu und damit die Mischbarkeit mit Wasser ab. Besonders gegenüber Aliphaten ist diese Einstellung der Solvationsstärke wirksam, vgl. H. Waffenschmidt, Dissertation, RWTH Aachen, 2000. Auch das Anion besitzt einen Einfluß auf die Löslichkeitseigenschaften. Kriterien für die Abschätzung des Löslichkeitsver-25 haltens einer ionischen Flüssigkeit sind die Dielektrizitätskonstante der ionischen Flüssigkeit und des Feeds und die Polarität des Gemisches.

Eine Ausführungsform der Extraktiv-Rektifikation in einem Verfah30 ren wird durch die Abb. 1 verdeutlicht. "2" ist der Zufluß des
Entrainers in eine Gegenstrom-Rektifikationskolonne. Da in herkömmlichen Verfahren der Entrainer eine geringe, aber bemerkenswerte Flüchtigkeit bezüglich des Kopfproduktes (Strom 7) besitzt,
müssen zur Trennung zwischen Kopfprodukt und Entrainer die Tren35 nelemente "1" verwendet werden. Die Trennelemente "3" und "5" bewirken die gewünschte Trennung zwischen Kopf- und Sumpfprodukt
unter Wirkung des Entrainers, Strom "4" ist der Zulauf der zu
trennenden Komponenten (Feed), Strom "6" ist Sumpfprodukt und der
Entrainer. Trennelemente können beispielsweise Böden, geordnete
40 oder nicht geordnete Füllkörper sein.

Der erfindungsgemäße Prozeß hat den Vorteil, daß -wie erwähntder Dampfdruck der reinen ionischen Flüssigkeit und damit auch ihr Partialdruck in der Mischung mit dem Kopfprodukt annähernd 45 gleich null sind. Damit können im erfindungsgemäßen Verfahren die Trennelemente "1" entfallen.

16

Das Ionische Fluid wird bevorzugt im Verstärkungsteil nahe am Kopf der Kolonne, besonders bevorzugt in den obersten 3 Stufen, ganz besonders bevorzugt in der obersten Stufe unterhalb des Kondensators zugegeben.

5

Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Prozesses mit ionischen Flüssigkeit als Entrainer ist, daß zur Abtrennung des Entrainers vom Sumpfprodukt verschiedene Trennoperationen angewendet werden können. Vorteilhafte Ausführungsformen sind:

10

15

20

25

30

35

Regenerierung des Entrainers durch einfache Verdampfung. Da der Dampfdruck des reinen Entrainers und damit auch sein Partialdruck in der Mischung mit dem Sumpfprodukt annähernd gleich null sind, kann ein Eindampfungsprozeß ohne weitere Trennelemente kontinuierlich oder diskontinuierlich betrieben werden. Für das kontinuierliche Eindampfen sind Dünnschichtverdampfer wie Fallfilm- oder Rotorverdampfer besonders geeignet. Bei der diskontinuierlichen Aufkonzentrierung sind zwei Verdampferstufen im Wechsel zu fahren, so daß der Extraktiv-Rektifikationskolonne fortwährend regenerierte ionische Flüssigkeit zugeführt werden kann.

Regenerierung des Entrainers durch eine Abtriebskolonne Da der Dampfdruck des reinen Entrainers und damit auch sein Partialdruck in der Mischung mit dem Sumpfprodukt gleich null sind, kann der Entrainer durch reine Verdampfung nicht vollständig im Gegenstromprozeß vom Sumpfprodukt befreit werden. In einer vorteilhaften Ausführungsform wird heißes Gas in einer Strippkolonne im Gegenstrom zu einer Mischung aus Sumpfprodukt und Entrainer geführt.

Viele ionische Flüssigkeiten zeichnen sich durch Kristallisations- bzw. Glasübergangstemperaturen aus, die deutlich unter 0°C liegen. In diesen Fällen ist eine besonders einfache, kostengünstige Abtrennung und Rückführung der ionischen Flüssigkeit durch Ausfällen in eine feste Phase möglich. Dann wird das Sumpfprodukt in fester Form erhalten, während der Entrainer als reiner Stoff in die Extraktiv-Rektifikation zurückgeführt werden kann. Das Ausfällen kann nach den Lehren der Kühlungskristallisation, Verdampfungskristallisation oder Vakuum-Kristallisation durchgeführt werden. Liegt der Gefrierpunkt des Entrainers oberhalb des Gefrierpunktes des

frierpunkt des Entrainers oberhalb des Gefrierpunktes des Sumpfproduktes, wird in einer Variante dieses Verfahrens als feste Phase der Entrainer und als flüssige Phase das Sumpfprodukt erhalten.

45 Der Einsatz von Ionischen Fluiden als Entrainer in der Extraktiv-Rektifikation ist unter anderem für die folgenden Anwendungen besonders geeignet. z.B. Azeotrope: Amine/Wasser, THF/Wasser, Amei-

17

sensäure/Wasser, Alkohole/Wasser, Aceton/Methanol, Acetate/Wasser, Acrylate/Wasser oder engsiedende Gemische: Essigsäure/Wasser, C4-Kohlenwasserstoffe, C3-Kohlenwasserstoffe, Alkane/Alkene.

5 Das erfindungsgemäße Verfahren stellt aus folgenden Gründen eine wesentliche Verbesserung zu den Literaturverfahren der konventionellen Extraktivrektifikation dar:

Ionische Flüssigkeiten sind selektiver als herkömmliche Entrainer. Sie ermöglichen durch ihre vergleichsweise große Selektivität, daß im Vergleich zur konventionellen Extraktivrektifikation ein geringerer Massenstrom an Entrainer der Extraktiv-Rektifikation zugeführt und/oder die Trennstufenanzahl in der Extraktiv- Rektifikationskolonne verringert werden kann.

Durch den äußerst niedrigen Dampfdruck des Entrainers können verschiedene Trennoperationen zur Abtrennung des Entrainers vom Sumpfprodukt verwendet werden, die im Vergleich zur zweiten Rektifikationskolonne bei der konventionellen Extraktivrektifikation einen Vorteil bezüglich Betriebs- und Investkosten ermöglichen.

Die Trennelemente "1" führen in der konventionellen Extraktiv-Rektifikation zu einer Trennung des Entrainers vom Kopfprodukt, die Trennung ist aber nie vollständig. Ein Austrag von Anteilen an ionischer Flüssigkeit über die Dampfphase ohne die Trennelemente "1" ist aufgrund ihrer äußerst gerin-

gen Flüchtigkeit nicht möglich. Investkosten werden durch Wegfall der Trennelemente "1" reduziert.

30

25

20

Im folgenden soll der erfindungsgemäße Prozeß durch Beispiele erläutert werden.

Beispiel 1

35

45

Trennsystem : Buten-Butan

Das System Buten -Butan ist laut Literatur [Gmehling, J und Onken, U und Arlt,W, Vapor-Liquid Equilibrium Data Collection, De40 chema Data Series, Vol. I Part 6a S. 17] engsiedend. Der Trennfaktor, der mittels Gas-Flüssig-Chromatographie (GLC) bei unendlicher Verdünnung von Butan und Buten in der ionischen Flüssigkeit Oktyl-Methyl-Imidazolium Tetrafluoroborat (OMIM - BF4) bei 70°C gemessen wurde, beträgt 0,74.

18

Die Berechnung des Trennfaktors in Abhängigkeit vom Aktivitäts-koeffizienten wurde von Gmehling und Brehm [Gmehling, J. und Brehm, A., Grundoperationen, ISBN 3-13-687401-3, Kapitel 3] publiziert.

5

Der Zusatzstoff geht somit stärkere Wechselwirkungen mit dem Buten als mit dem Butan ein. Durch den gezeigten starken Einfluß der ionischen Flüssigkeit OMIM- BF4 auf das Phasengleichgewicht des binären Systems Buten-Butan ist die Eignung von OMIM - BF4 als 10 Entrainer bei Trennung von Alkanen und Alkenen gezeigt.

Beispiel 2

Trennsystem : Cyclohexanol-Cyclohexanon

15

Das System Cyclohexanol-Cyclohexanon ist laut Literatur [Gmehling, J und Onken, U und Arlt,W, Vapor-Liquid Equilibrium Data Collection, Dechema Data Series, Vol. I Part 2b S. 403] engsiedend.

20

Der Trennfaktor, der mittels Gas-Flüssig-Chromatographie bei unendlicher Verdünnung von Cyclohexanol und Cyclohexanon in den ionischen Flüssigkeiten Ethyl-Methyl-Imidazolium Tetrafluoroborat
(EMIM-BF<sub>4</sub>) und Ethyl-Methyl-Imidazolium Hexafluorophosphat (EMIM25 PF<sub>6</sub>) gemessen wurde, beträgt für EMIM-BF<sub>4</sub> 1,66 bei 142°C und für
EMIM-PF<sub>6</sub> 1,61 bei 140,8°C. Beide ionischen Flüssigkeiten bewirken
eine Erhöhung des Trennfaktors im Trennsystem Cyclohexanol Cyclohexanon und sind somit als Entrainer geeignet.

## 30 Beispiel 3

Trennsystem: Aceton-Methanol

Das System Aceton-Methanol bildet laut Literatur [Gmehling, J und 35 Onken, U und Arlt,W, Vapor-Liquid Equilibrium Data Collection, Dechema Data Series, Vol. I Part 2a S. 75] ein Azeotrop. Der Trennfaktor eines Gemisches aus einem Keton und einem Alkohol, hier Aceton - Methanol, wurde mittels GLC in unendlicher Verdünnung in den ionischen Flüssigkeiten EMIM-BF4, OMIM-BF4, MMIM-40 CH3SO4, EMIM-(CF3SO2)2N und EMIM-PF6 bestimmt. Es ergaben sich Trennfaktoren für EMIM-BF4 von 2,51 bei 70°C, OMIM-BF4 von 3,15 bei 70°C, MMIM-CH3SO4 von 1,3 bei 70,5°C, EMIM-(CF3SO2)2N von 0,5 bei 84,6°C und EMIM-PF6 von 0,67 bei 70°C. Hieran ist zu erkennen, daß nicht nur einzelne ionische Flüssigkeiten als Entrainer geeignet sind. Vielmehr eignen sich viele Vertreter der neuartigen

19

Substanzklasse der ionischen Flüssigkeiten zu einer Verwendung als Entrainer.

Im folgenden soll der erfindungsgemäße Prozeß durch weitere Bei-5 spiele unter Nutzung der Head-Space-Analyse erläutert werden.

### Beispiel 4

45

Einfluß der ionischen Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium 10 tetrafluoroborat auf das homoazeotrope binäre System Ethanol-Wasser.

In Tabelle 1 ist der Einfluß des Zusatzstoffes (Entrainer) 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat auf das binäre Sy-15 stem Ethanol Wasser bei 0=70°C und einer molaren Flüssigkonzentration des Entrainers von 10 mol% und 50 mol% dargestellt.

	X Ethanol [Mol %]	*Wasser [Mol %]	α Ethanol, Wasser	α Ethanol, Wasser	α Ethanol, Wasser	α Ethanol, Wasser
20		·	binäres System ohne erfindungs- gemäßen Entrai- ner	ternäres System mit 10 Mol% an erfindungs- gemäßem Entrai- ner	ternäres System mit 50 Mol% an erfindungs- gemäßem Entrai- ner	ternäres System mit 70 Mol% an erfindungs- gemäßem Entrai- ner
25	0,10	0,90	7,12	4,64	5,74	· 6,23
23	0,20	0,80	4,45	3,90	5,49	6,11
	0,30	0,70	2,99	3,25	5,17	6,00
	0,40	0,60	2,37	2,70	4,77	5,86
	0,50	0,50	1,88	2,41	4,57	5,72
30	0,60	0,40	1,58	2,12	4,38	5,58
30	0,70	0,30	1,34	1,85	4,20	5,25
	0,80	0,20	1,17	1,68	4,02	4,95
	0,90	0,10	1,06	1,48	3,99	4,90
	0,95	0,05	1,00	1,32	3,56	4,87

35 Tabelle 1: Trennfaktor α des binären, homoazeotropen Systems Ethanol-Wasser bei 70°C und unterschiedlichen Mengen der ionischen Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat

Das Azeotrop Ethanol-Wasser liegt bei etwa x<sub>Ethanol</sub>=0,95. Genau in de diesem Bereich wirkt der Entrainer selbst bei 10 mol% Anteil in der flüssigen Phase. Die Tatsache, daß in diesem und in den folgenden Beispielen im Randbereich ohne Entrainer ein höherer Trennfaktor erreicht wird als mit Entrainer ist nicht von Nachteil, da

a) eine Vorkonzentrierung ohne Entrainer vorgenommen werden kann.

20

b) Trennfaktoren etwa >5 praktisch keinen Einfluß auf die Betriebs- und Investkosten haben.

#### Beispiel 5

5

Einfluß der ionischen Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat auf das homoazeotrope binäre System Tetrahydrofuran-Wasser.

10 In Tabelle 2 ist der Einfluß des Entrainers 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat auf das binäre System Tetrahydrofuran(THF)-Wasser bei 70°C und einer molaren Flüssigkonzentration des Entrainers von 50 Mol% dargestellt.

15	*THF	<sup>X</sup> Wasser	THF, Wasser	THF, Wasser
	[Mol %]	[Moi %]	binäres System ohne erfindungs- gemäßen Entrainer	ternäres System mit 50 Mol% an erfindungsgemäßem Entrainer
	0,10	0,90	25,54	18,09
	0,20	0,80	12,38	16,73
20	0,30	0,70	7,97	15,37
	0,40	0,60	5,59	. 14,01
	0,50	0,50	3,87	12,65
	0,60	0,40	2,56	11,29
	0,70	0,30	1,64	9,93
25	0,80	0,20	1,10	8,57
	0,90	0,10	0,79	7,21

Tabelle 2: Trennfaktor α des homoazeotropen Systems Tetrahydrofuran(THF)-Wasser bei 70°C mit und ohne ionische Flüssigkeit
 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat.

Das Azeotrop bei  $\mathbf{x}_{THF}$  zwischen 0,8 und 0,9 wird eindrucksvoll entfernt.

# 35 Beispiel 5a

Einfluß der ionischen Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluorotosylat auf das homoazeotrope binäre System Tetrahydrofuran-Wasser.

. 40

In Tabelle 2a ist der Einfluß des Entrainers 1-Ethyl-3-methylimidazolium tetrafluorotosylat auf das binäre System Tetrahydrofuran(THF)-Wasser bei einem Druck von 1 bar und einer molaren Flüssigkonzentration des Entrainers von 50 Mol% dargestellt. 21

	*THF	<sup>x</sup> Wasser	α THF, Wasser
	[Mol %]	[Mol %]	ternäres System mit 50 Mol% an erfindungsgemäßem Entrainer
	0,2459	0,7541	23,3
5	0,3843	0,6157	24,7
	0,5355	0,4645	23,8
	0,6307	0,3693	22,8

Tabelle 2a: Trennfaktor α des Systems Tetrahydrofuran(THF)-Wasser bei 1 bar mit ionischer Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluorotosilat. Messergebnisse sind hier nicht mit Head-Space-Chromatographie, sondern mit einer Gleichgewichtsapparatur vermessen worden. Auch hier ist eine deutliche Erhöhung des Trennfaktors gegenüber dem binären System (siehe Tabelle 2) und damit die Eignung des ionischen Fluids als Entrainer zu erkennen.

## Beispiel 6

Einfluß der ionischen Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat auf das homoazeotrope binäre System Propanol-Wasser.

In Tabelle 3 ist der Einfluß des Entrainers 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat auf das binäre System Propanol-Wasser

bei 85°C und einer molaren Flüssigkonzentration des Entrainers von
50 Mol% dargestellt.

	<sup>X</sup> Propanol	<sup>X</sup> Wasser	a Propanol, Wasser	α Propanol, Wasser
30	[Mol %]	[Mol %]	binäres System ohne erfindungs- gemäßen Entrainer	ternäres System mit 50 Mol% an erfindungsgemäßem Entrainer
	0,4	0,6	1,10	3,12
	0,6	0,4	0,68	2,46

Tabelle 3: Trennfaktor α des homoazeotropen Systems Propanol-Was-35 ser bei 85°C mit und ohne ionischen Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methylimidazolium tetrafluoroborat.

## Beispiel 7

40 Einfluß der ionischen Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat auf das homoazeotrope binäre System Isopropanol-Wasser. In Tabelle 4 ist der Einfluß des Entrainers 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat auf das binäre System Isopropanol-Wasser bei 90°C und einer molaren Flüssigkonzentration des Entrainers von 50 Mol% dargestellt.

5

	<sup>X</sup> Isopropanol	<sup>X</sup> Wasser	Isopropanol, Wasser	Isopropanol, Wasser
	[Mol %]	[Mol %]	binäres System ohne erfindungs- gemäßen Entrainer	ternäres System mit 50 Mol% an erfindungsgemäßem Entrainer
10	0,4	0,6	2,09	5,73
	0,6	0,4	1,29	4,64

Tabelle 4: Trennfaktor α des homoazeotropen Systems Isopropanol-Wasser bei 90°C mit und ohne ionische Flüssigkeit 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat.

In den Tabellen 1 bis 4 ist ein deutlicher Unterschied zwischen den binären Phasenzusammensetzungen und den -nach Zugabe des erfindungsgemäßen, nichtflüchtigen Entrainers 1-Ethyl-3-methylimidazolium tetrafluoroborat sich einstellenden- ternären Phasengleichgewichtszusammensetzungen erkennbar. Die ionische Flüssigkeit hat durch selektive Wechselwirkungen mit der polareren Systemkomponente, dem Wasser, den Trennfaktor vorteilhaft beeinflußt. Darüber hinaus ist deutlich erkennbar, daß in den Systemen
Ethanol-Wasser (Tabelle 1) und Tetrahydrofuran-Wasser (Tabelle 2)
der Einfluß der ionischen Flüssigkeit auf das Dampf-Flüssig-Phasengleichgewicht so groß ist, daß der azeotrope Punkt aufgebrochen wurde, das heißt nicht mehr auftritt.

# 30 Beispiel 8

Vorteil eines der erfindungsgemäßen Entrainer gegenüber konventionellen Entrainern am Beispiel der Trennung von Ethanol-Wasser

35 In Tabelle 5 ist für das System Ethanol-Wasser der Einfluß der beiden Entrainer 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat und Ethandiol auf das Dampf-Flüssig-Phasengleichgewicht bei 70°C für die Entrainerkonzentration von 50 Mol% dargestellt.

40	Ethanol [Mol %]	<sup>X</sup> Wasser [Mol %]	Ethanol, Wasser binäres System ohne erfindungsgemäßen En- trainer	Ethanol, Wasser ternäres System mit 50 Mol% an Ethandiol	Ethanol, Wasser  ternäres System mit 50 Mol% an erfindungs- gemäßem Entrainer
	0,10	0,90	7,12	4,96	5,74
45	0,20	0,80	4,45	4,37	5,49
	0,30	0,70	2,99	3,77	5,17
	0,40	0,60	2,37	3,45	4,77

23

	*Ethanol [Mol %]	XWasser [Mol %]	Ethanol, Wasser binäres System ohne	Ethanol, Wasser ternäres System mit	Ethanol, Wasser ternäres System mit
			erfindungsgemäßen En- trainer	50 Mol % an Ethandiol	50 Mol% an erfindungs- gemäßem Entrainer
5	0,50	0,50	1,88	3,14	4,57
	0,60	0,40	1,58	2,82	4,38
	0,70	0,30	1,34	2,63	4,20
	0,80	0,20	1,17	. 2,44	4,02
	0,90	0,10	1,06	1,83	3,99
LO	0,95	0,05	1,00	1,32	3,56

Tabelle 5: Gegenüberstellung der Trennfaktoren α im System Ethanol-Wasser bei 70°C für den konventionellen Entrainer Ethandiol und den erfindungsgemäßen Entrainer 1-Ethyl-3-methyl-imidazolium tetrafluoroborat

Aus Tabelle 5 geht hervor, daß für die gleiche Entrainerkonzentration der Einfluß auf das Dampf-Flüssig-Phasengleichgewicht und damit der Nutzeffekt im Fall der ionischen Flüssigkeit ins-20 besondere im azeotropen Bereich deutlich größer ist.

25

30

35

40

#### Patentansprüche

Prozeß zur Trennung von Flüssigkeiten oder kondensierbaren
 Gasen im kondensierten Zustand, dadurch gekennzeichnet, daß

ein Entrainer benutzt wird, der eine ionische Flüssigkeit ist und eine Veränderung des Trennfaktors der zu trennenden Komponenten abweichend von eins bewirkt,

- die ionische Flüssigkeit in einer Gesamtkonzentration von 5 bis 90 Mol%, bevorzugt 10 bis 70 Mol% in der flüssigen Phase vorliegt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die
   Trennung durch Extraktiv-Rektifikation in einer Kolonne durchgeführt wird, dadurch gekennzeichnet, daß
- die unter den Bedingungen des Anspruchs 1 leichtsiedende Komponente oder Komponenten am Kopf der Kolonne erhalten werden, während alle anderen Komponenten als Sumpfprodukt zusammen mit dem Entrainer am Sumpf der Kolonne anfallen, das Flüssiggemisch am Sumpf der Kolonne (Sumpfprodukt und Entrainer) so aufgearbeitet wird, daß der Entrainer wiedergewonnen werden kann und die Komponenten des Sumpfproduktes als weitere Fraktion anfallen, die Kolonne im Gegenstrom betrieben wird, oberhalb des Feeds der zu trennenden Komponenten der Entrainer in die Kolonne zugeführt wird.
- 30 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Abtrennung des Sumpfproduktes vom Entrainer durch Eindampfung in Verdampfern oder in Rektifikationskolonnen erfolgt.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die
   Aufarbeitung des Gemischs aus Sumpfprodukt und Entrainer durch Ausfällen des Bestandteiles erfolgt, der den höheren Gefrierpunkt hat.
- 5. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Abtrennung des Sumpfproduktes vom Entrainer durch Trocknung erfolgt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Abtrennung des Sumpfproduktes vom Entrainer durch Extraktion erfolgt.

25

 Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß keine Trennelemente oberhalb des Zulaufes des Entrainers in die Extraktiv-Rektifikation benötigt werden.

5 8. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed ein Wasser-enthaltendes System ist, das neben Wasser

Alkohole mit einer Kohlenstoffzahl zwischen 1 und 12, bevorzugt zwischen 1 und 8, besonders bevorzugt zwischen 1 und 5,

organische Säuren, vorzugsweise Alkansäuren, Ketone,

Furane

- enthält und eine Abtrennung des Wassers von den übrigen Stoffen erreicht wird.
- Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Alkane und Alkene mit einer Kohlenstoffzahl zwischen 3 und
   12, bevorzugt zwischen 4 und 10 enthält und eine Trennung zwischen Alkanen und Alkenen erreicht wird.
- Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed aromatische und aliphatische Kohlenwasserstoffe enthält und eine Trennung zwischen Aromaten und Aliphaten erreicht wird.
  - 11. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Ketone und alicyclische Verbindungen enthält und die Ketone von den alicyclischen Komponenten getrennt werden.

30

10

- 12. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Amide und Säuren, bevorzugt Carbonsäuren, enthält und die Amide von den Säuren getrennt werden.
- 35 13. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Alkohole und Alkane enthält und die Alkane von den Alkoholen getrennt werden.
- 14. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Alkohole und Aromaten enthält und die Alkohole von den Aromaten getrennt werden.
- 15. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Ketone und Alkohole enthält und die Ketone von den Alkoholen getrennt werden.

26

- 16. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Acetate und Ketone enthält und die Acetate von den Ketonen getrennt werden.
- 5 17. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Ether und Alkane enthält und die Ether von den Alkanen getrennt werden.
- 18. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed
   10 Ether und Alkene enthält und die Ether von den Alkenen getrennt werden.
- Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Sulfide und Ketone enthält und die Sulfide von den Ketonen getrennt werden.
  - 20. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed Halogenkohlenwasserstoffe und Ketone enthält und die Halogenkohlenwasserstoffe von den Ketonen getrennt werden.

20

- 21. Prozeß nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß der Feed cyclische Ketone und / oder cyclische Alkohole enthält und das diese voneinander getrennt werden.
- 25 22. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Anion der als Entrainer verwendeten ionischen Flüssigkeit ein Metall-Halogenid ist.
- 23. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die als

  Bentrainer verwendete ionische Flüssigkeit ein Anion wie das
  Nitrat-Anion oder das Tetrachloroaluminat-Anion oder das Tetrafluoroborat-Anion oder das Heptachlorodialuminat-Anion
  oder das Hexafluorophosphast-Anion oder das Methŷlsulfat-Anion oder reine Halogenid-Anionen hat.

35

24. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die als Entrainer verwendete ionische Flüssigkeit ein Kation wie das Imidazolium-Kation oder das Pyridinium-Kation oder das Ammonium-Kation oder das Phosphonium-Kation hat.

40

25. Prozeß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Mischungen von ionischen Flüssigkeiten als Entrainer benutzt werden.

26. Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß der Prozess nach Anspruch 1 und 8 bis 25 durchgeführt wird und nach Anspruch 2 bis 7 umgesetzt wird.

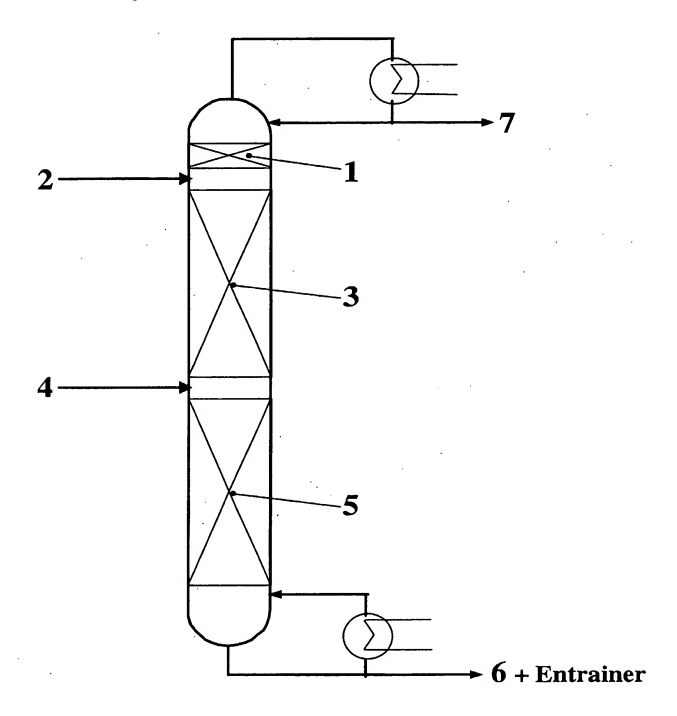
5 27. Produkte, die nach Anspruch 1 bis 26 getrennt werden.

28. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Abtrennung des Sumpfproduktes vom Entrainer durch Strippung mit einem Inertgas erfolgt.

.

.

Abbildung 1: Ausführungsform der Extraktiv-Rektifikation



# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 26. September 2002 (26.09.2002)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/074718 A3

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07C 63/00, B01D 3/36

B01D 3/40,

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/02824

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. März 2002 (14.03.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 14 734.1

20. März 2001 (20.03.2001) DE

101 36 614.0

17. Juli 2001 (17.07.2001) Di

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ARLT, Wolfgang [DE/DE]; Borgsdorfer Strasse 2, 16540 Hohen Neuendorf (DE). SEILER, Matthias [DE/DE]; Schlieperstrasse 53, 13507 Berlin (DE). JORK, Carsten [DE/DE]; Uhlandstrasse 72, 10717 Berlin (DE). SCHNEIDER, Thomas [DE/DE]; Friedrichsbergerstrasse 1, 10243 Berlin (DE).
- (74) Anwalt: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
Recherchenberichts: 28. November 2002

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: IONIC LIQUIDS AS SELECTIVE ADDITIVES FOR THE SEPARATION OF CLOSE-BOILING OR AZEOTROPIC MIXTURES
- (54) Bezeichnung: IONISCHE FLÜSSIGKEITEN ALS SELEKTIVE ZUSATZSTOFFE FÜR DIE TRENNUNG ENGSIEDEN-DER ODER AZEOTROPER GEMISCHE
- (57) Abstract: The invention relates to a method for separating close-boiling homo and heteroazeotropic mixtures using ionic liquids. The method is superior to conventional extractive rectification in terms of cost-effectiveness and exergetic aspects as a result of the selectivity and the unusual characteristic profile of the ionic liquids.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Trennung von engsiedenden, homo- und heteroazeotropen Gemischen unter Verwendung von ionischen Flüssigkeiten. Durch die Selektivität und das ungewöhnliche Eigenschaftsprofil der ionischen Flüssigkeiten ist das Verfahren aus Kostengesichtspunkten und exergetischen Aspekten der konventionellen Extraktivrektifikation überlegen.



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ir :lonal Application No PCT/EP 02/02824 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 B01D3/40 C070 C07C63/00 B01D3/36 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  $IPC \ 7 \quad B01D \quad C07C$ Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. P,X WO 01 98239 A (CHEVRON USA INC) 1,2,9, 27 December 2001 (2001-12-27) 22-25, 27,28 page 2, line 18 - line 30 page 4, line 7 - line 15
page 6, line 28 -page 8, line 7
page 9, line 29 - line 30
page 10, line 14 - line 18 Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance \*E\* earlier document but published on or after the International 'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 16 August 2002 23/08/2002 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Van Belleghem, W

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In Ional Application No PCT/EP 02/02824

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0198239	Α	27-12-2001	AU	5008601 A	03-01-2002
			AU GB	6518301 A 2371805 A	02-01-2002 07-08-2002
			NL NL	1018336 C2 1018336 A1	15-03-2002 28-12-2001
			WO	0198239 A1	27-12-2001
			US US	6339182 B1 2002063240 A1	15-01-2002 30-05-2002

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

i iales Aktenzeichen

			101/21 02/	02824
A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES B01D3/40 C07C63/00 B01D3/36	5		
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK		
	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchler IPK 7	nter Mindestprüfstoff (Klasslfikationssystem und Klasslfikationssymbo B01D C07C	ole)		
Recherchter	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sc	oweit diese unter die reche	rchierten Gebiete f	allen
Während de	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und	evil. verwendete Si	uchbegriffe)
EPO-In	ternal			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommen	den Teile	Betr. Anspruch Nr.
Р,Х	WO 01 98239 A (CHEVRON USA INC) 27. Dezember 2001 (2001-12-27)  Seite 2, Zeile 18 - Zeile 30 Seite 4, Zeile 7 - Zeile 15 Seite 6, Zeile 28 -Seite 8, Zeile Seite 9, Zeile 29 - Zeile 30 Seite 10, Zeile 14 - Zeile 18			1,2,9, 22-25, 27,28
Weite entre	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Pa	atentfamilie	
"A" Veröffer aber ni "E" älteres I Anmek "L" Veröffen scheine andere soll ode ausgefi "O" Veröffer eine Be "P" Veröffen dem be	ntlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist tillchung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft eren zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer in fin Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt) dillichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ansten ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tillchung, die vor dem internationalen Anneldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	oder dem Prioritätstat Anmeldung nicht koll Erfindung zugrundelk Theorie angegeben i "X" Veröffentlichung von b kann allein aufgrund erfinderischer Täligke "Y" Veröffentlichung von b kann nicht als auf erfi werden, wenn die Ver	attim veröffentlicht vidlert, sondern nur zagenden Prinzips on sie sesonderer Bedeutt dieser Veröffentlich eit beruhend betrach besonderer Bedeutt nderischer Tätigkeiröffentlichung mit eieser Kategorie in Velenen Fachmann neter sie sein	t beruhend betrachtet iher oder mehreren anderen erbindung gebracht wird und aheliegend ist
Datum des A	bschlusses der internationaten Recherche	Absendedatum des in	ntemationalen Rech	nerchenberichts
	5. August 2002	23/08/20		
Name und P	oslanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentiamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bed	eghem, W	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

nales Aktenzelchen
PCT/EP 02/02824

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0198239	27-12-2001	AU	5008601 A	03-01-2002
		ΑU	6518301 A	02-01-2002
		GB	2371805 A	07-08-2002
		NL	1018336 C2	15-03-2002
		NL	1018336 A1	28-12-2001
		WO	0198239 A1	27-12-2001
		US	6339182 B1	15-01-2002
		US	2002063240 A1	30-05-2002

Formblatt PCT/ISA/210 (Anheng Patentfamilie)(Juli 1992)